528,901

TRAITE DE COO. RATION EN MATIERE DE BREV

NOTIFICATION DE LA DATE DE RECEPTION DU DOCUMENT DE PRIORITE OU DU NUMERO DE LA **DEMANDE ANTERIEURE**

(instruction administrative 323.a), b) et c) du PCT)

Expéditeur : L'OFFICE RECEPTEUR

mande internationale n°

PCT/FR03/02789

nte du dépôt international (jour/mois/année) (23/09/2003) 23 SEPTEMBRE 2003

Nom et adresse postale de l'office récepteur

Formulaire PCT/RO/135 (juillet 1998)

Télécopie: 03.28.36.34.81

Institut National de la Propriété Industrielle 97, boulevard Carnot - 59040 Lille Cedex

Destinataire:

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes

1211 GENEVE 20 SUISSE

Affaire suivie par : Véronique PLATEAU

03.28.36.34.13

Téléphone:

éférence du dossier du déposant ou du mandataire AM1890-PGR/db		Date d'expédition (jour/moi (20/07/2005) 20 JU		·		
'éposant	AR	KEMA				
1. 🗌	L'office	récepteur signale la	réception du ou des do	ocuments de pr	iorité indiqués ci-dessous le	
2. 🛛	L'office internat (23/09/2	ional du ou des d	réception d'une dema ocuments de priorité	ande de prépa indiqués ci-c	ration et de transmission au Bureau lessous le 23 Septermbre 2003	
	ldentifi	cation du ou des do	ocuments de priorité	:		
date de priorité n° de la demande		n° de la demande a	ntérieure pays ou office régic ou office récepteur du			
25 Septembr 25/09/20		0211923		ou omice is	FR	

PCT/203/02789



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le ______

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

RATIONAL DE LA PROPRIÈRE 26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08
Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 94 86 54

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 1/2

	Diament & Marion		Cet imprimé est à remplir lis		
REMISE PT 2002				DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE	
75 INDI PARIS F			À QUI LA CORRESP	ONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE	
0211923			ATOFINA		
N° D'ENREGISTREMENT	US I IDEO			Département Propriété Industrielle	
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI			4/8, Cours Michelet La Défense 10		
DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE	25 SEP, 2	nn2	92091 PARIS LA DEF	ENSE CEDEX	
PAR L'INPI		VOL			
Vos références pour				•	
(facultatif) AM 1890 P		71	NPI à la télécopie カギ	42	
Confirmation d'un dé		N° attribué par l'I		13	
2 NATURE DE LA D	EMANDE		4 cases suivantes		
Demande de breve	et	×			
Demande de certif	icat d'utilité				
Demande divisionr	naire				
	Demande de brevet initiale	N°	Da	te _/ _ /)	
ou demande d	de certificat d'utilité initiale	N°	Da	te : / /1	
Transformation d'u		\Box			
	Demande de brevet initiale	₩°	Da	te !	
4 DÉCLARATION DE	J BÉNÉFICE DE	Pays ou organisation of the second organisation organisa	/ N' on N on	•	
			۰۰ است سا	case et utilisez l'imprimé «Suite»	
Towns .					
5 DEMANDEUR			S'il y a d'autres demandeurs, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»		
Nom ou dénomin	ation sociale	ATOFINA			
Prénoms					
Forme juridique		S.Λ.			
N° SIREN		, 3 . 1 . 9 . 6 . 3 . 2 . 7 . 9 . 0			
Code APE-NAF		1			
Adresse	Rue	4-8, Cours Miche			
Code postal et ville		92800 PU	TEAUX		
Pays		FRANCE			
Nationalité		FRANCAISE			
N° de téléphone (facultatif)		01.49.00.80.80			
N° de télécopie (facultatif)		01.49.00.80.87			
Adresse électronique (facultatif)					



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 2/2

-	Réservé à l'INPI				
REMISE DE PIÈGES	PT 2002				
LIEU 75 INPI					
		9			
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUÉ PAR	0211923	5			
	our ce dossier :	AM 1890 PGR/EVE	DB 540 W /2508		
6 MANDATAIR	E				
Nom					
Prénom		GRANET			
Cabinet ou So	aifhi	Pierre			
Capitlet 00 30	ociete	ATOFINA			
N °de pouvoir de lien contra	permanent et/ou ctuel	10633			
Adresse	Rue	4-8, Cours Michelet	·		
	Code postal et ville	92800 PUTEAUX			
N° de télépho		01.49.00.89.68			
N° de télécopi		01.49.00.80.87			
Adresse électr	onique (<i>[acultatif</i>])	pierre.granet@atofina.com			
INVENTEUR ((S)				
Les inventeurs	sont les demandeurs	Oul Non Dans ce cas fournir une dés	ignation d'inventeur(s) séparée		
8 RAPPORT DE	RECHERCHE	Uniquement pour une demande de brevet (y compris division et transformation)			
	Établissement immédiat ou établissement différé	X	2 and a constant of the consta		
Palement échelonné de la redevance		Paiement en trois versements, uniquement pour les personnes physiques Oui Non			
P RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES		Uniquement pour les personnes physiques Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition) Requise antérieurement à ce dépôt (joindre une copie de la décision d'admission pour cette invention ou indiquer sa réjérence):			
Si vous avez u Indiquez le no	tilisé l'imprimé «Suite», mbre de pages jointes				
SIGNATURE DO	ATAIRE		VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'INPI		
(Nom et qualité du signataire) Pierre GRANET			Sacol		

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

Procédé catalytique de fabrication d'alkylmercaptans par addition d'hydrogène sulfuré sur une oléfine.

La présente invention concerne le domaine des mercaptans (encore appelés thiols) et a plus particulièrement pour objet un procédé catalytique pour la fabrication de mercaptans à partir d'une oléfine et d'hydrogène sulfuré, en présence d'hydrogène et d'un catalyseur spécifique.

5

10

15

20

25

30

L'intérêt industriel des mercaptans ou thiols fait que de nombreux travaux ont été effectués en vue de la mise au point de la fabrication de ces composés.

On connaît notamment un procédé largement employé qui met en oeuvre la réaction de l'hydrogène sulfuré avec un alcool ou une oléfine. Dans une telle réaction, on obtient en particulier comme sous-produit un ou plusieurs thioéthers qui résultent de réactions secondaires, et principalement de la réaction du mercaptan (formé dans la réaction principale) sur le réactif de départ c'est-à-dire soit l' alcool, soit l' oléfine, selon le procédé utilisé.

Les thioéthers obtenus en tant que sous-produits lors de la fabrication de mercaptans n'ont généralement pas d'intérêt commercial.

Il est donc essentiel d'améliorer la sélectivité du catalyseur mis en oeuvre dans la réaction, de manière à augmenter le rendement en thiol, plus particulièrement lorsque ce dernier est obtenu par addition d'hydrogène sulfuré sur une oléfine, réaction souvent appelée sulfhydratation.

Des méthodes de sulfhydratation ont été proposées, visant à faire réagir sous pression de l'hydrogène sulfuré (H₂S) sur une oléfine en présence de différents catalyseurs.

Bien des catalyseurs ont été proposés dans l'art antérieur, notamment de l'acide phosphorique supporté (par l'US 2950324), de la silice avec de faibles quantités d'alumine (par l'US 2951875), une zéolite synthétique (par les US 4102931 et US 5453544) ou une résine échangeuse d'ions (cf US 4102931). Les résines échangeuses d'ions permettent d'obtenir des valeurs intéressantes pour la conversion de l'oléfine, et la sélectivité en mercaptan. Toutefois ces résines se dégradent à partir de 100°C, et sont totalement décomposées à 140°C. Il en résulte qu'elles ne permettent pas de catalyser les réactions de sulfhydratation qui, en raison de l'oléfine utilisée, nécessitent une température élevée.

5

10

15

20

25

30

Le brevet US 6162952 décrit un catalyseur supporté sur un oxyde (TiO₂ ou ZrO₂) associé à un site acide H₂SO₄, (NH₄)₂SO₄ ou WO₃. Cependant en raison de la stabilité également limitée de ces solides en température (à environ 200°C), ce catalyseur présente le même inconvénient que précédemment.

Le brevet US 3036133 décrit la préparation de l'éthylmercaptan et du diéthylsulfure par addition de l'H₂S sur l'éthylène, en présence d'un catalyseur comprenant de la silice ou de l'alumine activée par un hétéropolyacide, ou un de ses sels alcalins ou alcalino-terreux. Cependant ce catalyseur donne lieu, lorsqu'il est employé pour une oléfine autre que l'éthylène, par exemple le propène ou le butène, à une conversion en oléfine faible. De plus la sélectivité, et donc le rendement en mercaptan est généralement insuffisant.

Un catalyseur solide comprenant un acide 12-phosphotungstique supporté sur silice est également décrit par le brevet US 5,420,092. Ce document enseigne, plus généralement, la mise en oeuvre d'un hétéropolyacide combiné à un métal du groupe VIII, mais dans le domaine éloigné de l'isomérisation des paraffines.

Il a maintenant été trouvé un nouveau procédé catalytique pour la préparation de mercaptans à partir d'oléfines et d'hydrogène sulfuré qui met en oeuvre de l'hydrogène dans le flux réactionnel et un catalyseur spécifique. Il présente l'avantage de pouvoir être utilisé à une température plus haute, d'obtenir un rendement amélioré pour le mercaptan désiré, et de maintenir une activité élevée pour le catalyseur au cours du temps.

L'invention a donc pour objet un procédé de fabrication d'un mercaptan à partir d'une oléfine et d'hydrogène sulfuré, caractérisé en ce qu'il est effectué en présence d'hydrogène et d'une composition catalytique comprenant un acide fort et au moins un métal appartenant au groupe VIII de la classification périodique.

La combinaison de l'hydrogène avec cette composition catalytique permet de stabiliser l'activité du catalyseur dans le temps à un haut niveau, et ceci même pour une température d'emploi relativement élevée. Ce résultat est d'autant plus surprenant qu'il est obtenu dans un milieu sulfurant, connu pour empoisonner les sites actifs des catalyseurs.

L'acide fort utilisable dans la composition catalytique est pris dans le groupe comprenant :

- (a) un ou plusieurs hétéropolyacide(s) choisi(s) parmi :

- (i) un composé de formules : H₃PW₁₂O₄₀,nH₂O, H₄SiW₁₂O₄₀,nH₂O ou H₆P₂W₁₈O₆₂,nH₂O dans lesquelles n est un nombre entier représentant le nombre de molécules d'eau de cristallisation, et (s'agissant d'un produit commercial) est généralement compris entre 0 et 30, de préférence entre 6 et 20 ;
- (ii) un sel de potassium, rubidium, césium ou d'ammonium d'au moins un composé (i) ou un mélange de tels sels;
- (b) une zircone sulfatée,
- (c) une zircone tungstée,
- (d) une zéolithe, et
- (e) une résine cationique.

L' hétéropolyacide (i) est généralement obtenu par la condensation de 2 ou plus oxoacides différents, tels que l'acide phosphorique, l'acide silicique ou l'acide tungstique. Il est soluble dans l'eau ou dans un solvant organique polaire. Le composé de formule : H₃PW₁₂O₄₀,nH₂O est connu sous la dénomination d'acide 12-phosphotungstique ou 12-tungstophosphorique, et est disponible dans le commerce. Le composé de formule : H₄SiW₁₂O₄₀,nH₂O est connu sous le nom d'acide 12-tungstosilicique ou 12-silicotungstique, et est également disponible dans le commerce. Le composé de formule : H₆P₂W₁₈O₆₂,nH₂O peut être préparé selon le mode opératoire décrit dans la référence suivante : A. P. Ginsberg, Inorganic Synthesis, Vol 27, Published by J. Wiley & sons (1990) pages 105-107.

L'hétéropolyacide (ii) est un sel obtenu par substitution partielle d'un ou plusieurs protons de l'hétéropolyacide (i) par le cation correspondant. Il est clair pour l'homme du métier qu'une telle substitution ne peut être totale, sans quoi l'acidité serait perdue. Un tel sel est préparé à partir d'une solution de l'hétéropolyacide (i) à laquelle est ajoutée la quantité souhaitée du précurseur de l'alcalin ou de l'ammonium. Le précurseur préféré est le chlorure ou le carbonate correspondant. Le sel précipité est séparé, puis séché dans des conditions douces, de préférence par centrifugation suivie d'une lyophilisation. On peut citer comme référence: N. Essayem, G. Coudurier, M. Fournier, J.C. Vedrine, Catal. Lett., 34 (1995) pages 224-225.

La zircone sulfatée (b) est préparée par imprégnation d'acide sulfurique sur un support d'oxyde de zirconium conformément au procédé décrit dans la référence : F. R. Chen, G. Coudurier, J-F Joly and J.C. Vedrine, J. Catal., 143 (1993) page 617.

10

15

20

25

30

La zircone tungstée (c) est préparée par imprégnation d'oxyde de tungstène sur un support d'oxyde de zirconium, conformément au procédé décrit dans le brevet Soled et al. US 5113034.

Selon une première variante de réalisation du procédé selon l'invention, le catalyseur mis en oeuvre dans celui-ci comprend comme acide fort un hétéropolyacide (ii), ou l'un des composés (b), (c), (d) ou (e). Cette variante est préférée car, en raison des propriétés de surface spécifique d'un tel acide fort, ce dernier convient généralement comme support. Il n'est donc pas dans ce cas nécessaire de déposer l'acide fort sur un support.

10 La composition catalytique comprend dans ce cas:

5

et

20

25

30

- de 90 à 99,9 %, de préférence de 98,5 à 99,5 %, en poids d'acide fort,

- de 0,01 à 10 %, de préférence de 0,05 à 1,5 % en poids de métal du groupe VIII.

Selon une deuxième variante de réalisation, le catalyseur mis en oeuvre comprend comme acide fort un hétéropolyacide (i). Cette variante est préférée en raison d'une activité particulièrement avantageuse du catalyseur dans la réaction de sulfhydrolyse.

La composition catalytique comprend dans ce cas:

- de 10 à 60 %, et de préférence de 25 à 50 % en poids d'acide fort,

- de 0,01 à 10 %, de préférence de 0,1 à 2 % en poids de métal du groupe VIII, et

- de 30 à 80 % de préférence de 48 à 75 % en poids d'un support choisi parmi la silice SiO₂, l'alumine Al₂O₃, l'oxyde de titane TiO₂, la zircone ZrO₂ ou du charbon actif.

Selon un mode de réalisation particulièrement préféré, l'acide fort mis en oeuvre dans le catalyseur est l'acide 12-phosphotungstique, imprégné de préférence sur de la silice.

Le ou les métaux appartenant au groupe VIII de la classification périodique généralement compris dans la composition catalytique mise en oeuvre sont choisis parmi notamment le fer, le cobalt, le nickel, le ruthénium, le rhodium, le palladium, l'osmium, l'iridium, le platine.

On préfère employer un métal du groupe VIII choisi parmi le palladium, le ruthénium et le platine, et tout particulièrement le platine.

Une composition catalytique particulièrement préférée est celle comprenant environ : 40 % en poids d'acide 12-phosphotungstique, 1 % de platine et 59 % de silice.

La composition catalytique mise en oeuvre dans le procédé selon l'invention peut être préparée de façon générale de la manière suivante.

Lorsque l'acide fort utilisé est l'un des composés (i), on procède à :

- (1) un traitement thermique du support sous vide à une température comprise entre 90 et 150°C, de préférence autour de 100°C, puis
- (2) une imprégnation du support ainsi traité avec une solution aqueuse ou organique de pH acide contenant le composé (i) et un précurseur acide du métal du groupe VIII, puis
 - (3) un séchage du solide ainsi obtenu, puis

10

15

20

25

30

- (4) un traitement par H₂ à une température comprise entre 80 et 300°C, de préférence entre 180 et 250 °C.

Le traitement thermique de l'étape (1) a pour but de désorber l'eau éventuellement adsorbée dans les pores du support.

Dans l'étape (2), on entend par précurseur acide un composé donnant en solution aqueuse un complexe cationique ou anionique dudit métal. Des exemples de tels composés sont, dans le cas du platine : l'hydroxyde de platine tétramine, le chlorure de platine tétramine, le dinitrodiamine-platine (II), ou encore, dans le cas du palladium, le chlorure de palladium, Pd(NH₃)₄Cl₂, (NH₄)₂(PdCl₄). Des exemples de tels composés sont encore, dans le cas du platine : l'acide hexachloroplatinique (encore appelé hexachloroplatinate (IV) d'hydrogène), le tetrachloroplatinate (II) d'ammonium, l'hexachloroplatinate (IV) d'ammonium. La liste des précurseurs acides est donnée précédemment à titre purement illustratif, sans limiter les composés utilisables comme précurseur acide par l'homme du métier.

Dans l'étape (3), le séchage peut être par exemple réalisé en chauffant le support imprégné, éventuellement sous vide, à une température généralement comprise entre la température ambiante et 120 °C, durant un temps allant de 30 minutes à 5 heures.

Le traitement par H₂ de l'étape (4) est avantageusement réalisé sur le catalyseur lorsque ce dernier est placé dans le réacteur de sulfhydrolyse, et a pour but la réduction du précurseur acide en métal du groupe VIII.

5

10

15

25

30

Lorsque le catalyseur mis en oeuvre comprend comme acide fort un hétéropolyacide (ii), ou l'un des composés (b), (c), (d) ou (e), il peut être préparé selon le même procédé, à l'exception du fait que le traitement thermique n'est pas obligatoire, et doit même être supprimé ou modifié en fonction des caractéristiques du support.

La composition catalytique décrite précédemment est mise en oeuvre dans le procédé de fabrication de mercaptan selon l'invention qui comprend la réaction d'hydrogène sulfuré (H₂S) sur une oléfine en présence d'hydrogène.

Ce procédé est effectué en phase gaz, dans la mesure où les conditions de température et de pression utilisées sont telles que les réactifs et les produits sont à l'état gazeux.

L'hydrogène est introduit dans le procédé à raison d'une quantité correspondant à un rapport molaire H_2S / H_2 compris entre 0,05 et 200, de préférence entre 0,1 et 100.

L'oléfine utilisée comme réactif de départ a pour formule générale :

$$R_1R_2C=CR_3R_4 (I)$$

dans laquelle R₁, R₂, R₃, R₄, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle de 1 à 20 atomes de carbone, de préférence de 1 à 12 atomes de carbone, linéaire ou ramifié.

20 L'oléfine préférentiellement utilisée est l'éthylène. La réaction de sulfhydratation conduit dans ce cas à l'éthylmercaptan (ou éthanethiol).

L'hydrogène sulfuré est introduit dans le procédé en quantité suffisante pour obtenir la conversion de l'oléfine. En général cette quantité correspond à un rapport molaire H₂S / oléfine compris entre 1 et 100, de préférence entre 2 et 30, encore plus préférentiellement entre 4 et 12.

Les réactifs décrits ci-dessus sont mis en contact, en présence d'une charge de la composition catalytique définie précédemment, dans une zone réactionnelle adaptée, dans des condtions réactionnelles propres à produire le thiol désiré.

On préfère mettre en oeuvre le procédé dans un réacteur alimenté en continu par les réactifs, mais un réacteur de type batch peut également être utilisé.

La température de réaction varie selon l'oléfine utilisée et le degré de conversion désiré, mais se situe généralement dans un domaine compris entre 30 et 350°C, de préférence entre 50 et 250°C.

La pression à laquelle la réaction est réalisée varie également dans de larges limites. Habituellement, elle se situe entre la pression atmosphérique et 50 bars, de préférence entre la pression atmosphérique et 15 bars.

Le temps de contact est généralement compris entre 1 et 50 s, de préférence entre 2 et 30 s.

Les exemples ci-après sont donnés à titre purement illustratifs de l'invention, et ne doivent nullement être interprêtés comme une limitation de celle-ci. Dans ces exemples l'abréviation HPW correspond à l'acide 12-phosphotungstique de formule $H_3PW_{12}O_{40},nH_2O$.

Exemple 1: Préparation du catalyseur Pt et HPW supportés sur SiO₂

Pour 200 g de SiO₂, on prépare une solution aqueuse comprenant 7,5 g de l'acide hexachloroplatinique, de formule H₂PtCl₆ et 140 g d' HPW (poids exprimé en équivalent acide anhydre, soit avec n égal à 0).

On utilise comme support du catalyseur une silice amorphe ayant une surface spécifique (ou BET) de 315 m².g⁻¹, un diamètre de pores de l'ordre de 12 à 14 nm et un volume poreux de 1,6 cm³.g⁻¹. Ce support est préalablement traité sous vide à une température de 100°C.

L'imprégnation de la solution précédemment obtenue sur le support ainsi traité est réalisée sous vide par aspiration. Une fois la solution imprégnée, le mélange est agité pendant 1 heure à pression atmosphérique.

Le produit obtenu est séché sous vide, à température ambiante, puis est soumis à un traitement par de l'hydrogène à une température de 200°C visant à réduire le platine.

Le catalyseur obtenu est constitué de 59% en poids de SiO₂, 1% en poids de platine et 40% en poids d'HPW.

Exemple 2: Préparation de l'éthyl mercaptan (CH₃CH₂-SH) à partir de l'éthylène :

On utilise un microréacteur de 15 mm de diamètre présentant une capacité utile de 5 ml chargé de 1,2 ml (0,1 g) de la composition catalytique préparée selon l'exemple 1.

25

30

20

5

10

A travers cette charge, on fait passer par heure, 70 1 d'éthylène (soit 3 mole), 270 1 d'H₂S (soit 12 mole) et 1700 1 d'H₂ (soit 53 mole).

La pression dans le réacteur est maintenue à pression atmosphérique et la température est fixée à 200°C.

Après avoir atteint l'état stationnaire, on mesure une conversion en oléfine de 3,4% et un rendement en éthyl mercaptan de 3,3%.

Exemple 3: Préparation de l'éthyl mercaptan (CH₃CH₂-SH) à partir de l'éthylène – Evolution de la conversion de l'éthyl mercaptan en fonction du temps:

On répète l'exemple 2 en poursuivant la réaction de sulfhydratation pendant 48 heures avec la même charge de composition catalytique, et en procédant périodiquement (en fonction du temps exprimé en heures) à la mesure de la conversion de l'éthylène.

15 Les résultats sont rassemblés dans le tableau 1 ci-dessous.

Tableau 1

. Temps (heures)	Conversion de l'éthylène (en %)
1	4.5
2	43
20	3.4
48	3,1

- Le tableau 1 montre que le système catalytique préparé à l'exemple 1 et utilisé en présence d'hydrogène selon le procédé de l'invention a une bonne stabilité au cours du temps.
- 25 <u>Exemple 4</u> (comparatif): Préparation de l'éthyl mercaptan (Et-SH) à partir de l'éthylène avec un catalyseur de type Cr₂O₃ supporté sur Al₂O₃

On répète l'exemple 2 en supprimant l'introduction de H₂ et en remplaçant la composition catalytique de l'exemple 1 par un catalyseur de type Cr₂O₃ supporté sur Al₂O₃ (teneur en Cr de 19% en poids). Un tel catalyseur est souvent utilisé dans des conditions industrielles de fabrication, et est utilisé ici à titre de référence.

On mesure, également à l'état stationnaire, une conversion initiale de l'éthylène de 1,3 % et un rendement en éthyl mercaptan de 1,2 %.

REVENDICATIONS

- Procédé de fabrication d'un mercaptan à partir d'une oléfine et d'hydrogène sulfuré,
 caractérisé en ce qu'il est effectué en présence d'hydrogène et d'une composition
 catalytique comprenant un acide fort et au moins un métal appartenant au groupe VIII
 de la classification périodique.
- 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'acide fort est pris dans le groupe comprenant :
 - (a) un ou plusieurs hétéropolyacide(s) choisi(s) parmi :
 - (i) un composé de formules : H₃PW₁₂O₄₀,nH₂O, H₄SiW₁₂O₄₀,nH₂O ou H₆P₂W₁₈O₆₂,nH₂O dans lesquelles n est un nombre entier représentant le nombre de molécules d'eau de cristallisation, et est compris entre 0 et 30, de préférence entre 6 et 20 ;
 - (ii) un sel de potassium, rubidium, césium ou d'ammonium d'au moins un composé (i) ou un mélange de tels sels ;
 - (b) une zircone sulfatée,
 - (c) une zircone tungstée,
 - (d) une zéolithe, et
 - (e) une résine cationique.
 - 3. Procédé selon la revendication 2, caractérisé en ce que l'acide fort est un hétéropolyacide (ii), ou l'un des composés (b), (c), (d) ou (e).
 - 4. Procédé selon la revendication 3, caractérisé en ce que la composition catalytique comprend :
 - de 90 à 99,9 %, de préférence de 98,5 à 99,5 %, en poids d'acide fort, et
- de 0,01 à 10 %, de préférence de 0,05 à 1,5 % en poids de métal du groupe VIII.
 - 5. Procédé selon la revendication 2, caractérisé en ce que l'acide fort est un hétéropolyacide (i).

15

20

- 6. Procédé selon la revendication 5, caractérisé en ce que la composition catalytique comprend :
 - de 10 à 60 %, et de préférence de 25 à 50 % en poids d'acide fort,
- de 0,01 à 10 %, de préférence de 0,1 à 2 % en poids de métal du groupe VIII, et
 - de 30 à 80 % de préférence de 48 à 75 % en poids d'un support choisi parmi la silice SiO₂, l'alumine Al₂O₃, l'oxyde de titane TiO₂, la zircone ZrO₂ ou du charbon actif.
 - 7. Procédé selon l'une des revendications 5 ou 6, caractérisé en ce que l'acide fort est l'acide 12-phosphotungstique, imprégné de préférence sur de la silice.
- 8. Procédé selon l'une des revendications 1 à 7, caractérisé en ce que le métal est choisi parmi le fer, le cobalt, le nickel, le ruthénium, le rhodium, le palladium, l'osmium, l'iridium, le platine

10

20

- 9. Procédé selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que le métal est choisi parmi le palladium, le ruthénium et le platine.
- 10. Procédé selon l'une des revendications 1 à 9, caractérisé en ce que le métal est le platine.
- 11. Procédé selon l'une des revendications 1 ou 5 à 10, caractérisé en ce que la composition catalytique comprend environ : 40 % en poids d'acide 12-phosphotungstique, 1 % de platine et 59 % de silice.
 - 12. Procédé selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisé en ce que l'hydrogène est introduit à raison d'une quantité correspondant à un rapport molaire H_2S / H_2 compris entre 0,05 et 200, de préférence entre 0,1 et 100.
 - 13. Procédé selon l'une des revendications 1 à 12, caractérisé en ce que l'oléfine utilisée a pour formule générale :

dans laquelle R₁, R₂, R₃, R₄, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle de 1 à 20 atomes de carbone, de préférence de 1 à 12 atomes de carbone, linéaire ou ramifié.

- 5 14. Procédé selon l'une des revendications 1 à 13, caractérisé en ce que l'oléfine utilisée est l'étthylène.
- 15. Procédé selon l'une des revendications 1 à 14, caractérisé en ce que l'hydrogène sulfuré est introduit dans une quantité correspondant à un rapport molaire H₂S / 0léfine compris entre 1 et 100, de préférence entre 2 et 30, encore plus préférentiellement entre 4 et 12.



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bls, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécople : 01 42 93 59 30 DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1../2..

(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

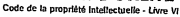
		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire				
Vos référence (facultatif)	es pour ce dossier	AM 1890 - PGR/EVE	113 W /26			
N° D'ENREG	ISTREMENT NATIONAL	0211923				
	NVENTION (200 caractères	1 (10)// Jaco				
PROCEDE O SUR UNE O	CATALYTIQUE DE FABI LEFINE	UCATION D'ALKYLMERCAPTANS PAR ADDITION D'HYDROGENE SULFUI	RE			
LE(S) DEMAN	Incup(c)					
ATOFINA	IDEUK(5) :					
4-8, cours Mi	chelet					
92800 PUTE.	AUX					
FRANCE						
	Sant St. Friege					
DESIGNE(NT)	EN TANT OUTINVENTE	19(6) - (1, 1)				
utilisez un fo	rmulaire identique et nun	R(S): (Indiquez en haut à droite «Page N° $1/1$ » S'il y a plus de trois inventé érotez chaque page en indiquant le nombre total de pages).	eurs,			
Nom		FREMY				
Prénoms		Georges				
Adresse	Rue	Chemin de Coulomme				
	Code postal et ville					
Société d'appar	tenance (facultatif)	64390 SAUVETERRE DE BEARN				
Nom	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	EGGAYCS				
Prénoms			ESSAYEM -			
		Nadine				
Adresse	Rue	Chapulay				
Coolábá dlasas d	Code postal et ville	38540 SAINT-JUST CHALEYSSIN	-			
	enance (facultatif)					
Nom		LACROIX				
Prénoms		Michel				
Adresse	Rue	27, rue Montribloud				
	Code postal et ville	69009 LYON				
Société d'appartenance (facultatif)						
DATE ET SIGNA DU (DES) DEM DU DU MANDA Nom et qualité	ANDEUR(S)					
			1			

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ





DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30 DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 2../2.. (Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

	3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3	30	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	
Vos référence (facultatif)	ces pour ce dossier	AM 189	0 - PGR/EVE	08 113 17 /28
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL		02/	11923	
TITRE DE L'I	NVENTION (200 caractères (
PROCEDE (SUR UNE O	CATALYTIQUE DE FABI LEFINE	CICATION D	NLKYLMERCAPTANS PAR ADDITION D'HYDROGEN	Æ SULFURE
LE(S) DEMAI ATOFINA 4-8, cours M 92800 PUTE FRANCE	ichelet			
	EN TANT QU'INVENTEI rmulaire identique et num	JR(\$) : (Indiquérotez chaqu	lez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de tr e page en indiquant le nombre total de pages).	ois inventeurs,
14011		ZAUSA		·.
Prėnoms		Elodie		٧:
Adresse	Rue	11, Chemin Nadau		
Code postal et ville		33760	TARGON	
Societé d'appar	tenance (facultatif)			,
Nom				——————————————————————————————————————
Prénoms				
Adresse	Rue			
<u> </u>	Code postal et ville			
	tenance (facultatif)			
Nom				
Prénoms				
Adresse	Rue			
	Code postal et ville	1		
Société d'appart	enance (facultatif)			
DATE ET SIGNA DU (DES) DEMI DU DU MANDA	ATURE(S) ANDEUR(S) TAIRE du signataire			
THE GRAME		1		i i

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'Informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

Document made available under the **Patent Cooperation Treaty (PCT)**

International application number: PCT/FR03/002789

International filing date:

23 September 2003 (23.09.2003)

Document type:

Certified copy of priority document

Document details:

Country/Office: FR

Number:

02/11923

Filing date:

25 September 2002 (25.09.2002)

Date of receipt at the International Bureau: 22 July 2005 (22.07.2005)

Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in Remark:

compliance with Rule 17.1(a) or (b)

